This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
 - TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
 - FADED TEXT
 - ILLEGIBLE TEXT
 - SKEWED/SLANTED IMAGES
 - COLORED PHOTOS
 - BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
 - GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



(1) Veröffentlichungsnummer:

207 331

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 86107890.5

(2) Anmeldetag: 10,06.86

(51) Int. Cl.⁴: **C** 07 **D** 295/12 A 61 K 31/445, A 61 K 9/00

3 Priorität: 25.06.85 DE 3522604

Veröffentlichung stag der Anmeldung: 07.91.87 Patenthiatt 87/2

Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE (71) Anmelder: Dr. Karl Thomas GmbH Postfach 1755 D-7950 Biberach (Riss)(DE)

672 Erfinder: Greil, Wolfgang, Dr. Dipi.-Chem. Amriswilstrasse 7 D-7950 Biberach 1(DE)

Die neue Verbindung läßt sich nach an und für sich bekannten Verfahren herstellen.

⁽S) Neue feste Formen von 2-Äthoxy-4- N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl benzoesäure, diese Formen enthaltende Arznelmittel und Verfahren zu ührer Herstellung.

Die Erfindung betrifft neue feste Formen der Verbindung 2-Athoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)aminocarbonylmethyl]-benzoesäure, deren Enantiomere und deren Salze, welche wertvolle pharmakologische Eigenschaften aufweisen, nämlich eine Wirkungen auf den Intermediärstoffwechsel, insbesondere eine blutzuckersenkende Wirkung.

DR. KARL THOMAE GMBH D-7950 Biberach 1

Neue feste Formen von 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-5 3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure, diese Formen enthaltende Arzneimittel und Verfahren zu ihrer Herstellung

In der nicht vorveröffentlichten EP-A2-0.147.850 vom

10. Juli 1985 wird die Verbindung 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure mit einem Schmelzpunkt von 90-92°C (Aceton/Petroläther; Form (A)) beschrieben. Diese Verbindung wird hierbei
gemäß Beispiel 11 durch katalytische Hydrierung von 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-buten-1-yl)aminocarbonylmethyl]-benzoesäure erhalten; sie weist, wie
ihre physiologisch verträglichen Additionssalze und ihre
Enantiomeren wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf,
nämlich eine Wirkung auf den Intermediärstoffwechsel, insbesondere eine blutzuckersenkende Wirkung.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß man die gleiche Verbindung, nämlich 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure, beim Kristallisieren aus anderen Lösungsmitteln oder Lösungsmit-5 telgemischen in weiteren festen Formen erhält. Die Form (B), welche einen Schmelzpunkt von 140 bis 142°C aufweist, erhält man durch Kristallisation aus einem Äthanol/Wasser-Gemisch; die schaumartige Form (C), die einen Schmelzbereich von 75 bis 85°C aufweist, erhält man aus dem 1:1-Methanol-Addukt (Schmelzpunkt: 85 bis 90°C), das bei Kristallisation aus Methanol anfällt, durch Erwärmen bei 60°C im Vakuum (5 Torr) über Phosphorpentoxid, wobei das Methanol entfernt wird.

Die Formen sind im gelösten Zustand identisch, wie aus den entsprechenden Lösungs-Spektren, z.B. den IR-Spektren in Me15 thylenchlorid (siehe Abbildungen A, B und C) eindeutig hervorgeht. Dagegen unterscheiden sich die Formen im festen Zustand durch ihr Schmelzverhalten und durch ihre FeststoffSpektren, z.B. durch die entsprechenden IR-KBr-Spektren
(siehe Abbildungen A', B' und C').

- 20 Zur Messung der Infrarot-Absorption wurden die Formen (A), (B) und (C) in Methylenchlorid gelöst (40 mg Substanz/ml Methylenchlorid) bzw. mit Kaliumbromid innig verrieben und dann hydraulisch zu einer Tablette verpreßt (ca. 1 mg Substanz/300 mg KBr).
- Die IR-Spektren wurden im Falle der Lösungen mit einem IR-Spektrometer (Perkin-Elmer Typ 299) in einer Natriumchlorid-Küvette (Schichtdicke 0,2 mm) im Vergleich zu einer reinen Methylenchlorid-Lösung und im Falle der Kaliumbromid-Preßlinge mit einem IR-Spektrometer (Perkin-Elmer Typ 298) im 30 Vergleich zu Luft gemessen.

Die Formen lassen sich durch entsprechende Umkristallisation und Trocknung ineinander überführen. So erhält man durch Um-

kristallisation der hochschmelzenden Form (B) aus Aceton/Petroläther die niedrigschmelzende Form (A), und durch Umkristallisation der niedrigschmelzenden Form (A) aus Ethanol/Wasser erhält man die hochschmelzende Porm (B). Durch Umkristallisation der hochschmelzenden Form (B) aus Methanol erhält man ein 1:1-Addukt mit Methanol und aus diesem durch Entfernen des Methanols die schaumartige Form (C).

Unabhängig von der Art des angewendeten Verfahrens für die Synthese der erfindungsgemäßen Verbindung kann man also durch die Wahl des Lösungsmittels oder des Lösungsmittelgemisches beim Kristallisieren sowie durch entsprechende Trocknung gewünschtermaßen die hochschmelzende oder die niedrigschmelzende Form oder die schaumartige Form herstellen. Dies ist von Bedeutung für die praktische Verwendung der festen Formen, sei es ohne oder mit galenischen Hilfsstoffen in Arzneimitteln, insbesondere zur Senkung des Blutzuckers bei der Behandlung des Typ-II-Diabetes; denn unterschiedliche feste Formen können unterschiedliche Haltbarkeit aufweisen und/oder in vivo unterschiedliches Resorptionsverhalten und somit unterschiedlichen Verlauf der biologischen Wirkung zur Folge haben.

Erfindungsgemäß erhält man die Verbindung 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure nach den in der vorstehend erwähnten nicht vorveröffentlichten Europäischen Offenlegungsschrift beschriebenen Verfahren, vorzugsweise jedoch durch Umsetzung von 3-Methyl-1-(2-piperidino-phenyl)-1-butylamin mit einer Verbindung der allgemeinen Formel

25

in der

W eine Carboxygruppe oder eine durch einen Schutzrest geschützte Carboxylgruppe darstellt, oder mit deren gegebenenfalls im Reaktionsgemisch hergestellten reaktionsfähigen Derivaten, erforderlichenfalls anschließende Abspaltung eines verwendeten Schutzrestes und die neuen festen Formen (B) und (C) durch anschließende entsprechende Kristallisation, durch abschließende entsprechende Umkristallisation und/oder entsprechende Trocknung.

10 Als reaktionsfähige Derivate einer Verbindung der vorstehend erwähnten allgemeinen Formel kommen beispielsweise deren Ester wie der Methyl-, Ätnyl- oder Benzylester, deren Thioester wie der Methylthio- oder Äthylthioester, deren Halogenide wie das Säurechlorid, deren Anhydride oder Imidazo15 lide in Betracht.

Die Umsetzung wird zweckmäßigerweise in einem Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Äther, Tetrahydrofuran, Dioxan, Benzol, Toluol, Acetonitril oder Dimethylformamid, gegebenenfalls in Gegenwart eines die Säure aktivierenden Mittels oder eines wasserentziehenden 20 Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureäthylester, Thionylchlorid, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid, N,N'-Carbonyldiimidazol oder N,N'-Thionyl-25 diimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff, oder eines die Aminogruppe aktivierenden Mittels, z.B. Phosphortrichlorid, und gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen Base wie Natriumcarbonat oder einer tertiären organischen Base wie Triäthylamin oder Pyridin, welche gleichzeitig als Lösungsmittel dienen können, bei Temperaturen 30 zwischen -25 und 250°C, vorzugsweise jedoch bei Temperaturen zwischen -10°C und der Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittels, durchgeführt. Die Umsetzung kann auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden, desweiteren kann während

der Umsetzung entstehendes Wasser durch azeotrope Destillation, z.B. durch Erhitzen mit Toluol am Wasserabscheider, oder durch Zugabe eines Trockenmittels wie Magnesiumsulfat oder Molekularsieb abgetrennt werden.

- 5 Erforderlichenfalls wird die anschließende Abspaltung eines Schutzrestes vorzugsweise hydrolytisch durchgeführt, zweckmäßigerweise entweder in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Trichloressigsäure oder in Gegenwart einer Base wie Natriumhydroxid oder Kaliumhydroxid in einem geeigneten Lösungsmittel wie Wasser, Methanol, Methanol/Wasser, Äthanol, Äthanol/Wasser, Wasser/-Isopropanol oder Wasser/Dioxan bei Temperaturen zwischen -10 und 120°C, z.B. bei Temperaturen zwischen Raumtemperatur und der Siedetemperatur des Reaktionsgemisches.
- 15 Ein als Schutzrest verwendeter tert.Butylrest kann auch thermisch gegebenenfalls in einem inerten Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Chloroform, Benzol, Toluol, Tetrahydrofuran oder Dioxan und vorzugsweise in Gegenwart einer katalytischen Menge einer Säure wie p-Toluolsulfonsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure oder Polyphosphorsäure abgespalten werden.

Desweiteren kann ein als Schutzrest verwendeter Benzylrest auch hydrogenolytisch in Gegenwart eines Hydrierungskatalysators wie Palladium/Kohle in einem geeigneten Lösungsmittel 25 wie Methanol, Äthanol, Äthanol/Wasser, Eisessig, Essigsäureäthylester, Dioxan oder Dimethylformamid abgespalten werden.

Die anschließende Kristallisation erfolgt in situ aus dem Äthanol/Wasser-haltigem Reaktionsgemisch oder, wie auch eine abschließende Umkristallisation, durch Lösen in einem Ätha30 nol/Wasser-Gemisch, gegebenenfalls unter Erwärmen, und Abkühlen samt gegebenenfalls Anreiben und/oder Animpfen (Form
B), oder durch Lösen in Aceton, und Zugabe von Petroläther

(Form A) oder durch Lösen (gegebenenfalls unter Erwärmen) in Methanol, anschließendes Abkühlen samt Anreiben und/oder Animpfen sowie Erwärmen des isolierten festen Methanol-Adduktes, vorzugsweise im Vakuum, in Gegenwart eines Trocknungs-5 mittels, wie z.B. Phosphorpentoxid (Form C).

Die erhaltene neue Verbindung läßt sich ferner in ihre Salze, insbesondere in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen überführen. Als Säuren kommen hierbei beispielsweise Salz
10 säure, Bromwasserstoffsäure, Schwefelsäure, Phosphorsäure, Milchsäure, Zitronensäure, Weinsäure, Bernsteinsäure, Mateinsaure oder ramarsaure und als basen hatridmnydroxid, Kaliumhydroxid, Kalziumhydroxid, Cyclohexylamin, Äthanolamin, Diäthanolamin, Triäthanolamin, Äthylendiamin oder

15 Lysin in Betracht.

Die als Ausgangsstoffe verwendeten Verbindungen erhält man nach literaturbekannten Verfahren.

Wie bereits eingangs erwähnt, weist die neue Verbindung wertvolle pharmakologische Eigenschaften auf, nämlich eine 20 Wirkung auf den Intermediärstoffwechsel, insbesondere jedoch eine blutzuckersenkende Wirkung.

Beispielsweise wurde die hochschmelzende Form (B) der Verbindung

2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-25 aminocarbonylmethyl]-benzoesäure

auf ihre blutzuckersenkende Eigenschaft wie folgt untersucht:

1. Blutzuckersenkende Wirkung

Die blutzuckersenkende Wirkung der zu untersuchenden Substanz wurde an weiblichen Ratten eigener Zucht mit dem Gewicht von 180-220 g geprüft, welche 24 Stunden vor Versuchsbeginn nüchtern gesetzt wurden. Die zu untersuchende Substanz wurde unmittelbar vor Versuchsbeginn in 1,5%iger Methylcellulose suspendiert und per Schlundsonde appliziert.

5 Die Blutentnahme erfolgte unmittelbar vor Substanzapplikation sowie 1, 2, 3 und 4 Stunden danach, jeweils aus dem retroorbitalen Venenplexus. Hiervon wurden jeweils 50 μl mit 0,5 ml 0,33 N Perchlorsäure enteiweißt und zentrifugiert. Im Überstand wurde Glukose nach der Hexokinase-Methode mit 10 Hilfe eines Analysenphotometers bestimmt. Die statistische Auswertung erfolgte nach dem t-Test nach Student mit p = 0,05 als Signifikanzgrenze.

Die nachfolgende Tabelle enthält die gefundenen Werte in Prozent gegenüber Kontrolle:

15

	1/1	0,1 m	ng/kg	
Substanz	1	2	3	4 h
В	-38	- 44	-41	-40

2. Akute Toxizität

Bei weiblichen und männlichen Mäusen eigener Zucht mit dem 20 Gewicht von 20-26 g wurde die toxische Wirkung nach oraler Gabe (Suspension in läiger Methylcellulose) einer einmaligen Dosis bei einer Nachbeobachtungszeit von 14 Tagen geprüft:

Substanz	orientierende akute Toxizität
В	> 1000 mg/kg p.o. (0 von 6 Tieren gestorben)

Aufgrund ihrer pharmakologischen Eigenschaften eignet sich die erfindungsgemäß hergestellte Verbindung und eignen sich deren physiologisch verträgliche Salze zur Behandlung des Diabetes mellitus. Hierzu lassen sie sich, gegebenenfalls in Kombination mit anderen Wirksubstanzen, in die üblichen galenischen Zubereitungsformen wie Tabletten, Dragées, Kapseln, Pulver oder Suspensionen einarbeiten. Die Einzeldosis am Erwachsenen beträgt hierbei 1-50 mg, vorzugsweise jedoch 2,5 - 20 mg, 1 oder 2 mal täglich.

10 Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern:

Vorbemerkung:

Die Schmelzpunkte wurden in einem Electrothermal B - Schmelzpunktapparat unter visueller Betrachtung der in einem einseitig zugeschmolzenen Kapiallröhrchen befindlichen Substanzprobe bestimmt.

Beispiel 1

2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure-äthylester

Zu einer Lösung von 2,9 g (ll,9 mMol) 3-Methyl-1-(2-piperidino-phenyl)-1-butylamin in 29 ml Acetonitril gibt man nacheinander 3 g (ll,9 mMol) 3-Äthoxy-4-äthoxycarbonyl-phenylessigsäure, 3,7 g (l4,3 mMol) Triphenylphosphin, 3,3 ml
(23,8 mMol) Triäthylamin und 1,15 ml (ll,9 mMol) Tetrachlorkohlenstoff. Anschließend rührt man 15 Stunden bei Raumtemperatur, entfernt dann im Vakuum das Lösungsmittel und verteilt den Rückstand zwischen Äthylacetat und Wasser. Den organischen Extrakt trocknet man über Natriumsulfat, filtriert
und dampft im Vakuum ein. Den Eindampfrückstand reinigt man
durch Säulenchromatographie an Kieselgel (Toluol/Aceton =
20 10/1).

Ausbeute: 4,9 g (85 % der Theorie),
Schmelzpunkt: 143-145°C (Petroläther)
Ber.: C 72,47 H 8,39 N 5,83
Gef.: 72,37 8,45 6,07

25 Beispiel 2

Hochschmelzende Form (B) von 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure

Man rührt das Gemisch aus 4,7 g (9,7 mMol) 2-Äthoxy-4-[N-(1-

(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-l-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure-äthylester und 14,7 ml lN-Natronlauge in 47 ml Äthanol 2 Stunden bei 60°C, neutralisiert dann mit 14,7 ml lN-Salzsäure und kühlt auf 0°C ab. Man filtriert vom ausgefallenen farblosen Kristallisat ab, wäscht mit Eiswasser und mit wenig eiskaltem Äthanol und trocknet bei 100°C/l Torr. Ausbeute: 3,9 g (88 % der Theorie),

Schmelzpunkt: 140-142°C

Ber. C 71,65 H 8,02 N 6,19 10 Gef. 71,90 8,08 6,34

Bei weiterer Umkristallisation aus Äthanol/Wasser (2/1) bleibt der Schmelzpunkt konstant.

Beispiel 3

Niedrigschmelzende Form (A) von 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperi-15 dino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure

Man löst 1,0 g der hochschmelzenden Form (B) von 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocar-bonylmethyl]-benzoesäure bei Raumtemperatur in 5 ml Aceton und fügt 5 ml Petroläther (60-70°C) zu. Beim Anreiben tritt allmählich Kristallisation ein. Man fügt nochmals die gleiche Menge Petroläther zu und filtriert nach beendeter Kristallisation ab. Man wäscht mit Petroläther und trocknet das fast farblose Kristallisat 2 Stunden bei 60°C/0,1 Torr.

25 Ausbeute: 0,7 g ,

Schmelzpunkt: 95-98°C (klar ab 135°C)

Ber. C 71,65 H 8,02 N 6,19

Gef. 71,80 8,04 5,92

Die Spektren dieser Form (siehe Abbildungen A und A') sind 30 identisch mit den Spektren der in der eingangs erwähnten nicht vorveröffentlichten Europäischen Offenlegungsschrift beschriebenen Form (A) vom Schmelzpunkt 90-92°C.

Beispiel 4

Hochschmelzende Form (B) von 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure

Man löst 1,0 g der niedrigschmelzenden Form (A) von 2-Äthoxy5 4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure unter Erwärmen auf dem Dampfbad in
10 ml Äthanol/Wasser (2/1). Dann kühlt man auf 0°C ab, wobei
Kristallisation eintritt. Man filtriert, wäscht mit wenig
eiskaltem Äthanol und trocknet bei 100°C/l Torr.

W Ausbeute: 0,6 g,

Schmelzpunkt: 140-142°C

Beispiel 5

Schaumartige Form (C) von 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure

Ausbeute an Addukt (mit 1 x CH₃OH): 1,2 g , Schmelzpunkt: 85-90°C

Ber. (x 1 CH₃OH): C 69,39 H 8,32 N 5,78 Gef. 69,20 8,20 5,92

25 Das vorstehende Addukt wird durch 24-stündiges Erwärmen bei 60°C/5 Torr über Phosphorpentoxid in die methanol-freie schaumartige Form (C) übergeführt.

¹⁵ Man löst 1,5 g der hochschmelzenden Form (B) von 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocar-bonylmethyl]-benzoesäure unter Erwärmen in 5 ml Methanol.

Dann kühlt man unter Anreiben auf 0°C ab. Vom ausgefallenen Kristallisat filtriert man ab, wäscht mit wenig kaltem Methanol und trocknet 2 Stunden bei 60°C/0,1 Torr.

Schmelzbereich: 75-85°C

Ber. C 71,65 H 8,02 N 6,19 Gef. 71,82 8,06 6,03

Beispiel 6

5 Tabletten mit 5 mg 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure

Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

	Wirksubstanz	(1)	5,0 mg
10	Maisstärke	(2)	62,0 mg
	Milchzucker	(3)	48,0 mg
	Polyvinylpyrrolidon	(4)	4,0 mg
	Magnesiumstearat	(5)	1,0 mg
	·		120,0 mg

15 Herstellungsverfahren:

1, 2, 3 und 4 werden gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die feuchte Mischung wird durch ein Sieb mit 1,5 mm Maschenweite gedrückt und bei ca. 45°C getrocknet. Das trockene Granulat wird durch ein Sieb mit 1,0 mm Maschenweite geschlagen und mit 5 vermischt. Die fertige Mischung preßt man auf einer Tablettenpresse mit Stempeln von 7 mm Durchmesser, die mit einer Teilkerbe versehen sind, zu Tabletten.

Tablettengewicht: 120 mg

Beispiel 7

- 25 Dragées mit 2,5 mg 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure
 - 1 Dragéekern enthält: Wirksubstanz
- (1)

2,5 mg

20

Kartoffelstärke	(2)	44,0 mg
Milchzucker	(3)	30,0 mg
Polyvinylpyrrolidon	(4)	3,0 mg
Magnesiumstearat	(5)	0,5 mg
		80,0 mg

Herstellungsverfahren:

5

1, 2, 3 und 4 werden gut gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse drückt man durch ein Sieb mit 1 mm Maschenweite, trocknet bei ca. 45°C und schlägt das Granulat anschließend durch dasselbe Sieb. Nach dem Zumischen von 5 werden auf einer Tablettiermaschine gewölbte Dragéekerne mit einem Durchmesser von 6 mm gepreßt. Die so hergestellten Dragéekerne werden auf bekannte Weise mit einer Schicht überzogen, die im wesentlichen aus Zucker und Talkum besteht. Die fertigen Dragées werden mit Wachs poliert.

Dragéegewicht: 120 mg

Beispiel 8

Tabletten mit 10 mg 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure

20 Zusammensetzung:

l Tablette enthält:

	Wirksubstanz	10,0	mg
	Milchzucker pulv.	70,0	mg
-	Maisstärke	31,0	mg
25	Polyvinylpyrrolidon	8,0	mg
	Magnesiumstearat	1,0	mg
		120,0	mq

Herstellungsverfahren:

Die Mischung aus der Wirksubstanz, Milchzucker und Maisstärke wird mit einer 20 %igen Lösung von Polyvinylpyrrolidon in Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse wird durch ein 5 Sieb mit 1,5 mm Maschenweite granuliert und bei 45°C getrocknet. Das getrocknete Granulat wird durch ein Sieb mit 1 mm Maschenweite gerieben und mit Magnesiumstearat homogen vermischt.

Tablettengewicht: 120 mg

10 Stempel:

7 mm Durchmesser mit Teilkerbe

Beispiel 9

Dragées mit 5 mg 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure

l Dragéekern enthält:

15	Wirksubstanz	5,0	mg
	Calciumphosphat sekundär	70,0	mg
	Maisstärke	50,0	mg
	Polyvinylpyrrolidon	4,0	mg
	Magnesiumstearat	1,0	mg
20	•	130.0	ma

Herstellungsverfahren:

Die Mischung aus der Wirksubstanz, Calciumphosphat und Maisstärke wird mit einer 15 %igen Lösung von Polyvinylpyrrolidon in Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse wird durch ein 25 Sieb mit 1 mm Maschenweite geschlagen, bei 45°C getrocknet und anschließend durch dasselbe Sieb gerieben. Nach dem Vermischen mit der angegebenen Menge Magnesiumstearat werden daraus Dragéekerne gepreßt.

Kerngewicht:

130 mg

Stempel:

7 mm Durchmesser

Auf die so hergestellten Dragéekerne wird auf bekannte Art eine Schicht aus Zucker und Talkum aufgetragen. Die fertigen Dragées werden mit Wachs poliert.

Dragéegewicht: 180 mg

Patentansprüche

- Zwei neue feste Formen von 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure, gekennzeichnet durch ihre IR(KBr)-Spektren gemäß den Abbildungen B' und C', deren Enantiomere und deren Salze.
 - 2. 2-Äthoxy-4-[N-(l-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-l-butyl)-aminocarbonylmethyl]-benzoesäure gemäß Anspruch l mit einem Schmelzpunkt von ungefähr 140-142°C, deren Enantiomere und deren Salze.
- 3. 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenył)-3-methyl-1-butyl)aminocarbonylmethyl]-benzoesäure gemäß Anspruch 1 mit einem
 Schmelzpunkt von ungefähr 75-85°C, deren Enantiomere und
 deren Salze.
- 4. Physiologisch verträgliche Salze der Verbindungen gemäß 15 den Ansprüchen 1 bis 3 mit anorganischen oder organischen Säuren oder auch Basen.
 - 5. Arzneimittel, enthaltend eine Verbindung gemäß den Ansprüchen 1 bis 3 oder ein physiologisch verträgliches Salz gemäß Anspruch 4 neben gegebenenfalls einem oder mehreren inerten Trägerstoffen und/oder Verdünnungsmitteln.
 - 6. Verwendung einer Verbindung gemäß den Ansprüchen 1 bis 3 oder deren physiologisch verträglichen Salze gemäß Anspruch 4 zur Behandlung des Diabetes mellitus.
- 7. Verfahren zur Herstellung eines Arzneimittels gemäß An25 spruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß auf nichtchemischem
 Wege eine Verbindung gemäß den Ansprüchen 1 bis 3 oder ein
 physiologisch verträgliches Salz gemäß Anspruch 4 in einen
 oder mehrere inerte Trägerstoffe und/oder Verdünnungsmittel
 eingearbeitet wird.

20

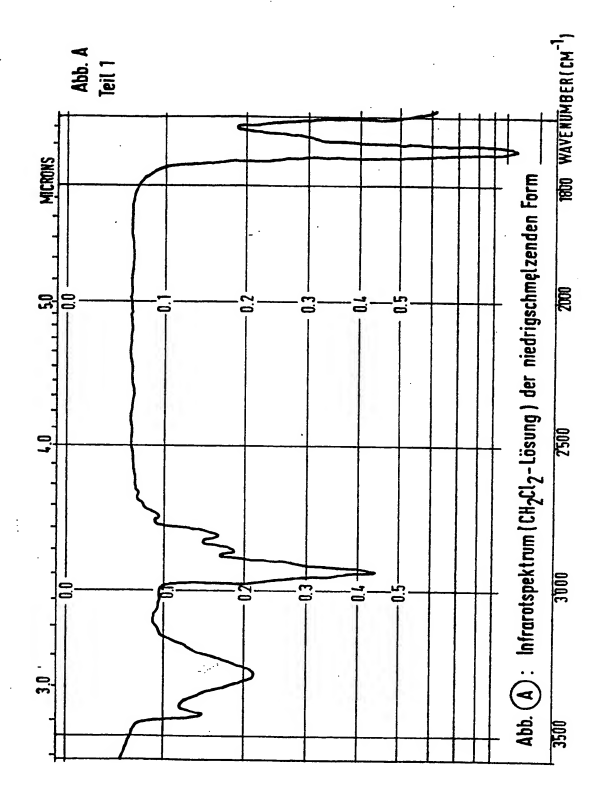
8. Verfahren zur Herstellung der neuen Verbindungen gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß 2-Äthoxy-4-[N-(1-(2-piperidino-phenyl)-3-methyl-1-butyl)-aminocarbonyl-methyl]-benzoesäure aus Äthanol/Wasser oder aus Methanol um-5 kristallisiert und getrocknet wird und

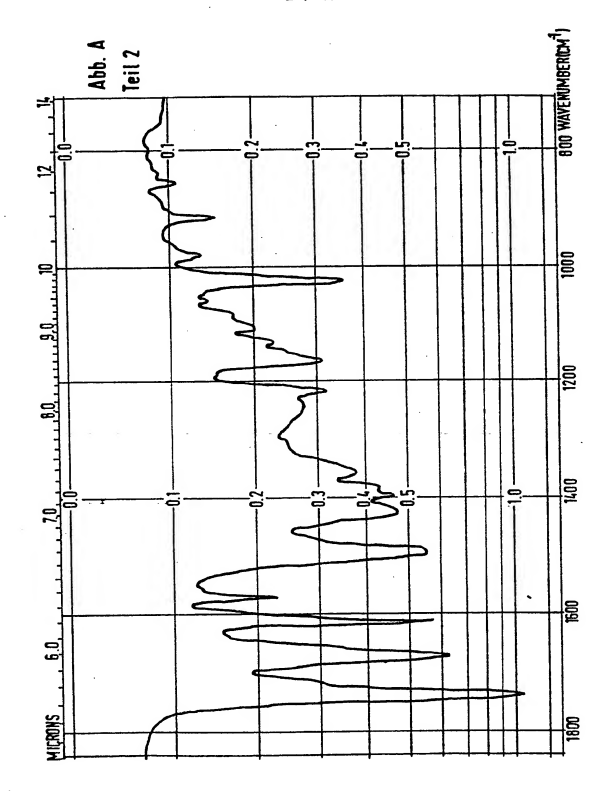
die so erhaltene Verbindung in ihre Salze, insbesondere in ihre physiologisch verträglichen Salze mit anorganischen oder organischen Säuren oder Basen übergeführt wird.

9. Verfahren gemäß Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß
10 2-Athoxy-4-[N-(l-(2-piperidino-phenvl)-3-methyl-1-butyl)aminocarbonyl-methyl)-benzoesäure durch Umsetzung von
3-Methyl-1-(2-piperidino-phenyl)-1-butylamin mit einer
Carbonsäure der allgemeinen Formel

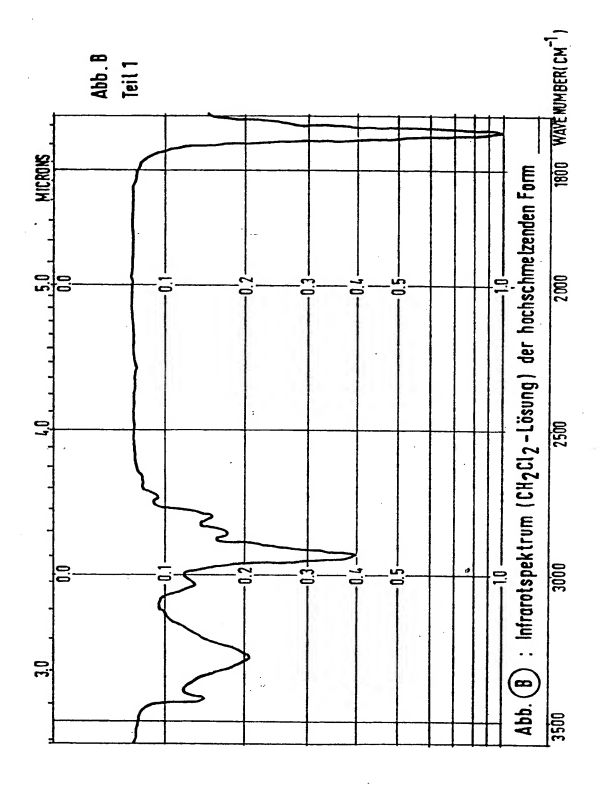
in der

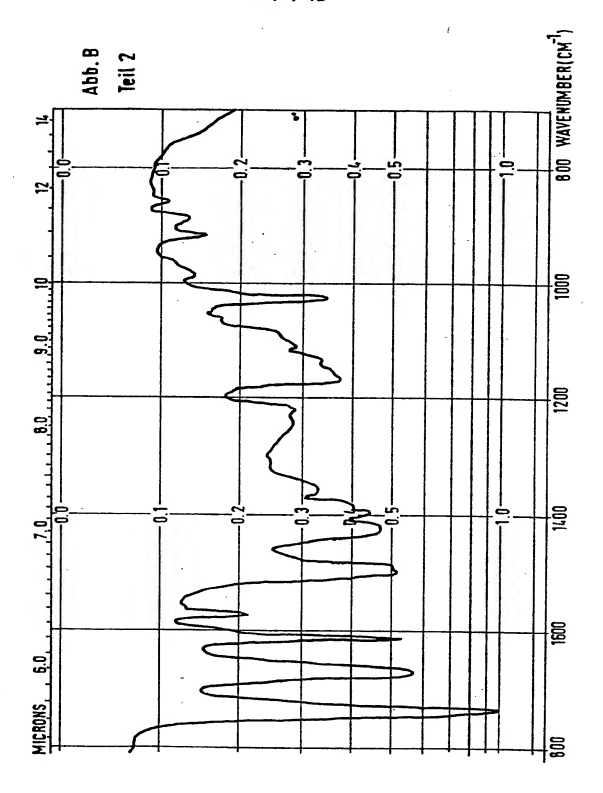
- W eine Carboxygruppe oder eine durch einen Schutzrest geschützte Carboxygruppe darstellt,
 oder mit deren gegebenenfalls im Reaktionsgemisch hergestellten reaktionsfähigen Derivaten hergestellt und erforderlichenfalls ein verwendeter Schutzrest abgespalten wird.
- 20 10. Verfahren gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Umsetzung in einem Lösungsmittel, in Gegenwart eines die Säure aktivierenden oder eines wasserentziehenden Mittels gegebenenfalls in Gegenwart einer anorganischen oder tertiären organischen Base und bei Temperaturen zwischen -25 und 250°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen -10°C und der Siedetemperatur des verwendeten Lösungsmittels, durchgeführt wird.

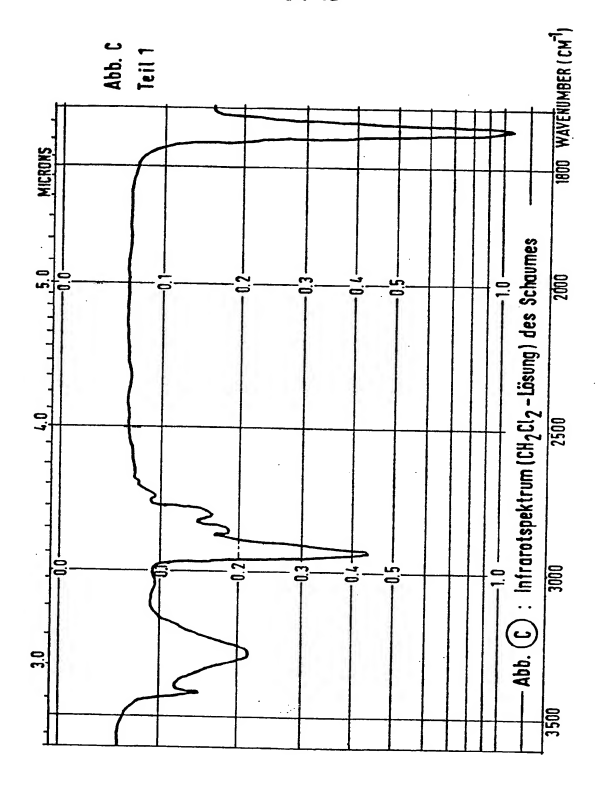


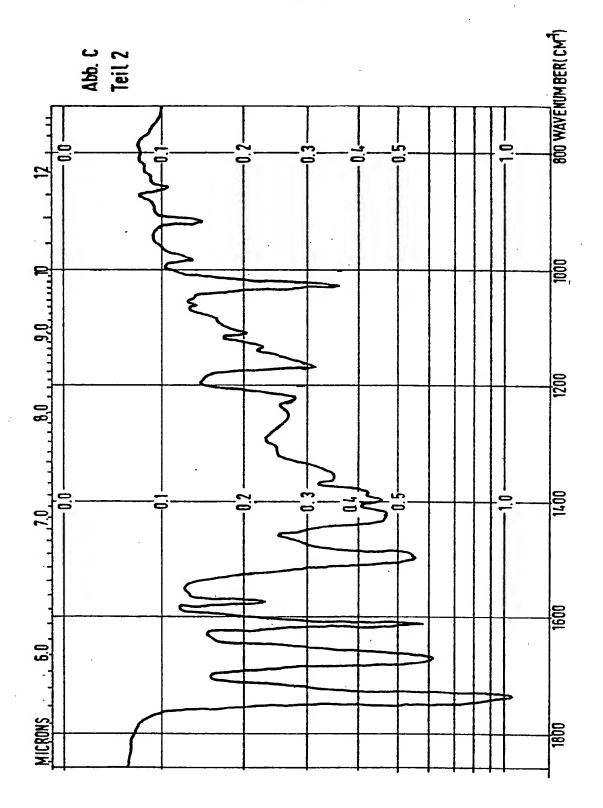


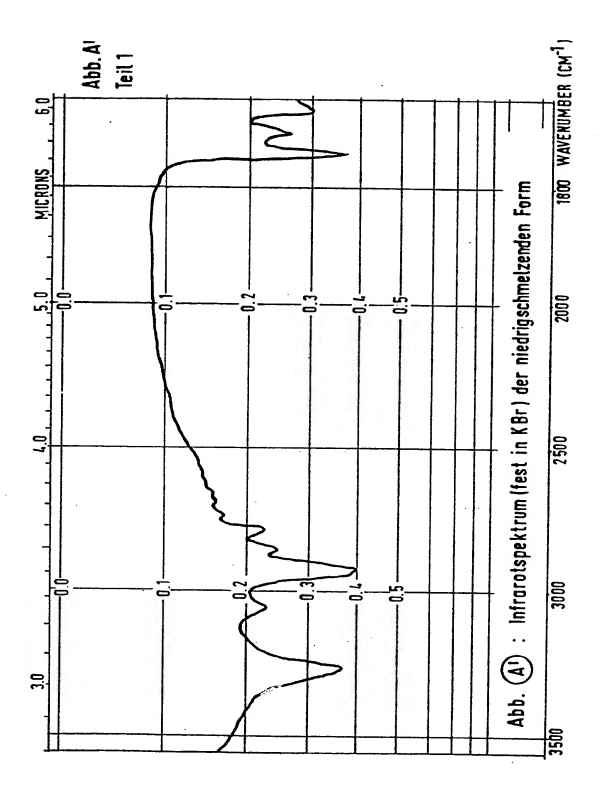
ו בבדרתה בב בחורות ביים ו

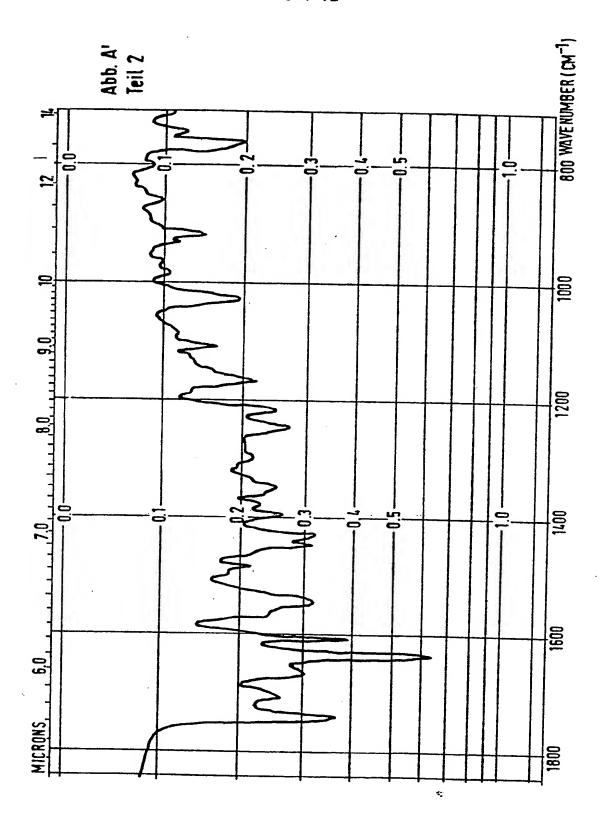


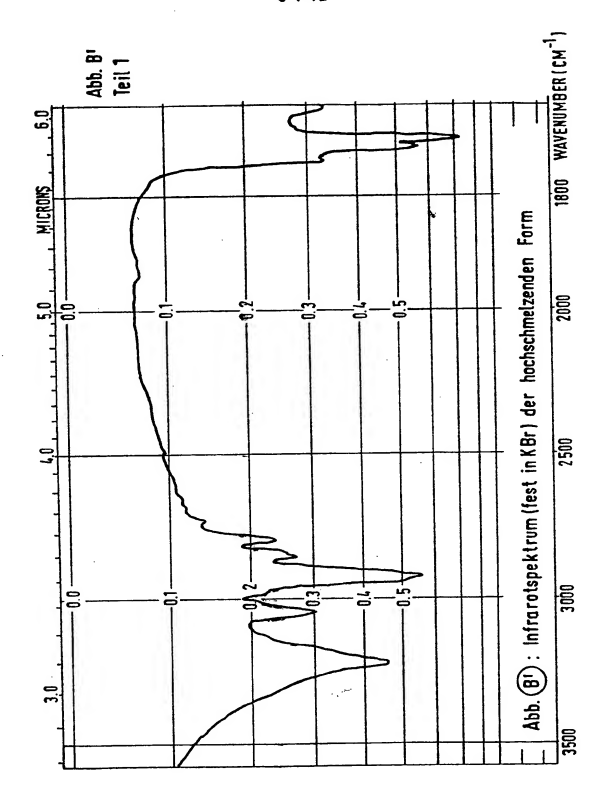


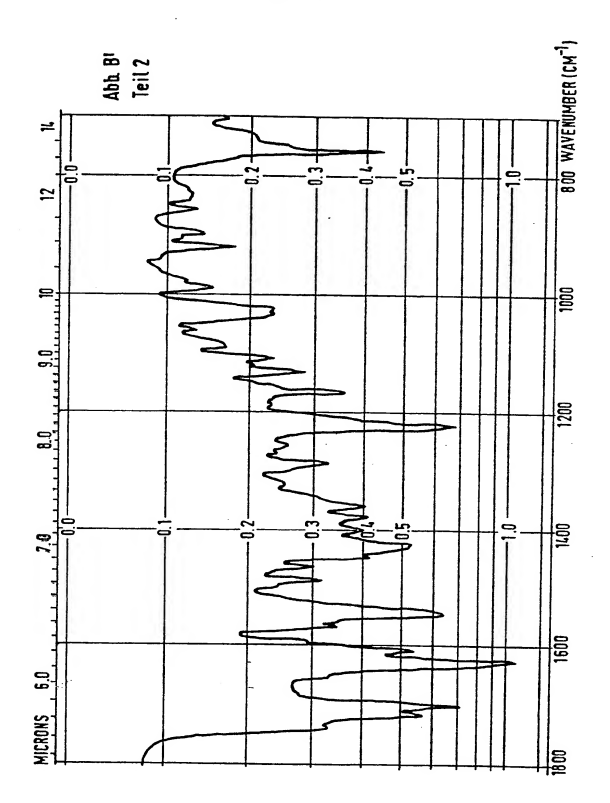


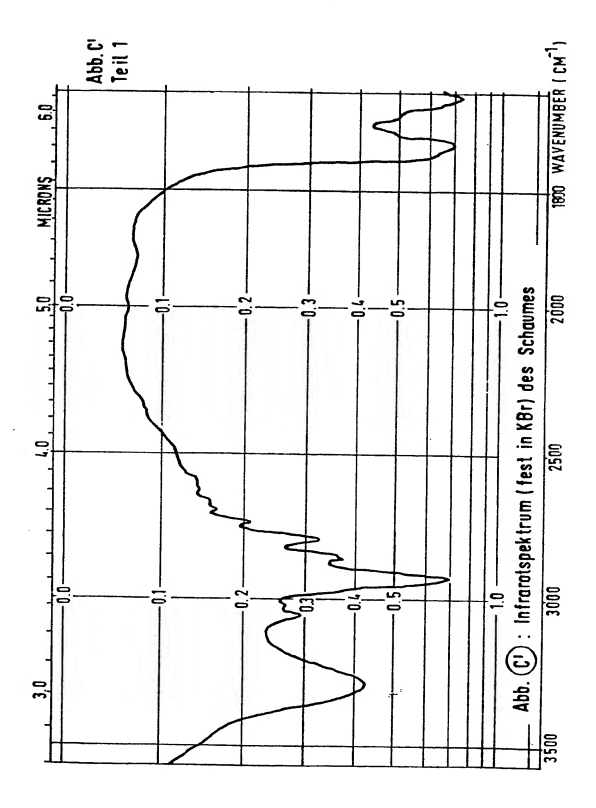


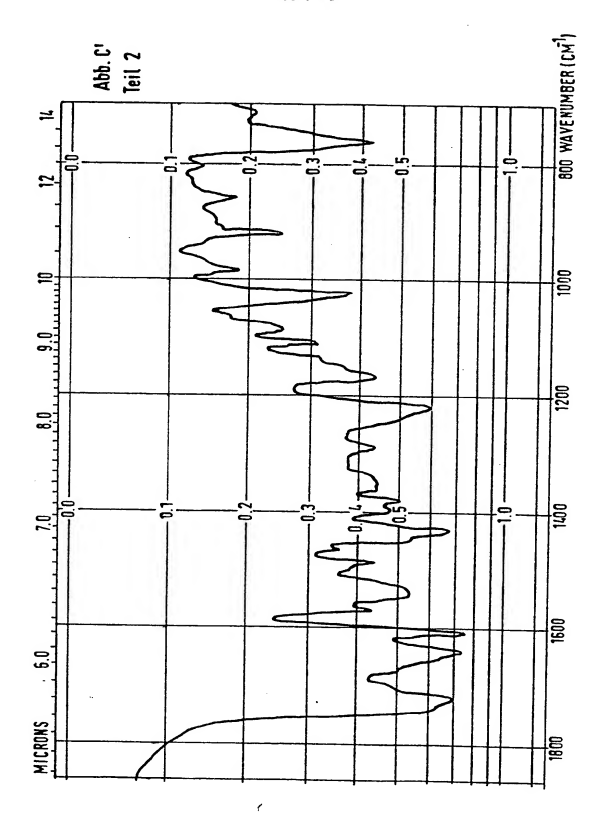














EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 86 10 7890

	EINSCHLA	GIGE DOKUMENTE		
ategorie		ents mit Angabe, soweit erforderlich, Bgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI 4)
P,X	GMBH)	(DR. KARL THOMAE , 7-10; Seite 61, 62, Zeile 7 *	1-7	C 07 D 295/12 A 61 K 31/445 A 61 K 9/00
A	* Seite 4, Zeile Zeile 32 *	20 - Seite 6,	8-10	
		• • •		
				RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Ct.4)
				C 07 D 295/00 A 61 K 31/00 A 61 K 9/00
			<u></u>	
	workenende Becharchenherscht	rote tire alle Detentance in the custolit	_	
	vorliegende Recherchenbericht wui Recherchenort BERLIN	Abschluedstum der Becherche	. VAN	AMSTERDAM L.J.P
X : voi Y : voi ani A : tec O : nic	ATEGORIE DER GENANNTEN D in besonderer Bedeutung allein in besonderer Bedeutung in Verl deren Veröffentlichung derselbi hnologischer Hintergrund intschnittliche Offenbarung ischenliteratur	betrachtet nach of bindung mit einer D: in der E: aus ar	iem Anmeided: Anmeidung an	ent, das jedoch erst am oder stum veröffentlicht worden ist geführtes Dokument angeführtes Dokument